EMPR BATON ROUGE

SU 1696391

Pub. Date: 07/12/91

ABSTRACT

```
ANSWER 1 OF 1 WPIX COPYRIGHT 2004 THOMSON DERWENT on STN
     1992-314435 [38] WPIX
AN
DNC C1992-139754
     Prodn. of petroleum oils - involves addn. of prescribed organic oxy-cpd.
     to oil fraction, followed by contacting mixt. with reduced zeolite-contg.
     catalyst at increased temp. and pressure.
DC
     E13 E14 H04
     BOLDINOV, V A; ESIPKO, E A; VORONIN, A I
IN
PA
     (GROZ-R) GROZN OIL IND RES INST
CYC 1
PI
     SU 1696391
                   A1 19911207 (199238)*
                                               3
                                                     C10G047-20
ADT SU 1696391 A1 SU 1990-4797230 19900125
PRAI SU 1990-4797230
                         19900125
IC
     ICM C10G047-20
AΒ
     SU
         1696391 A UPAB: 19931113
    The method comprises adding 0.02-0.2 wt.% of furfuryl alcohol,
    tetrahydrofuryl alcohol, furfural or phenol to the oil fraction, followed
    by contacting the mixt. with reduced, zeolite-contg.
    hydrodeparaffinisation catalyst. The process is carried out at 330-430
    deg.C under the pressure of 3-15 MPa at vol. rate of 0.5-1.5/hr.
         USE/ADVANTAGE - Petroleum oils are produced more efficiently. The
    method increases the yield of the product from 68 to 73.2 wt.%.
    Bul.45/7.12.91
    Dwg.0/0
FS.
    CPI
FA
    AB; DCN
    CPI: E07-A01; E07-A02E; E10-E02E; H04-E; H04-F02E; N06-A
```

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

POECONORIA HATENTHO-TEXHNIANAL ENGUNOTEKA

К АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

(21) 4797230/04

(22) 25.01.90

(46):07.12.91. Бюл. № 45

(71) Грозненский нефтяной научно-исследовательский институт.

(72) В.А. Болдинов, А.И. Воронин, Е.А. Есипко, В.П. Прокофьев, А.А. Каменский, Г.Г. Хамитов и И.Х. Гайсин

(53) 665.644.26(088.8)

(56) Патент США № 4443327,

кл. 208-97, 1987.

· Па́тент США № 4719003,

кл. 208-91, 1988.

(54) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ МАСЕЛ

(57) Изобретение касается нефтепереработки, в частности получения нефтяных масал.
Цель — повышение выхода нефтяных масел.
Для этого в исходную масляную фракцию
добавляют кислородсодержащее соединение основного характера (фурфуриловый
спирт, тетрагидрофурфуриловый спирт,
фурфурол, фенол) в количестве 0,02—0,2
мас. % на сырье с последующим контактированием с восстановленным
цеолитсодержащим катализьтором
гидродепарафинизации при нагревании
и давлении. Эти условия поаышают выход

целевого продукта от 68 до 73.2%.

2

Изобретение относится к способу получения нефтяных масел и может быть использовано в нефтеперерабатывающей промышленности.

Известен способ получения нефтяных масел путем гидродепарафинизации углеводородного сырья, согласно которому для уменьшения скорости дезактивации цеолитного катализатора гидропарафинизации NI-HZSM-5 при температуре 400°С и давлении 0.35-2.8 МПа перед введением сырья в контакт с катализатором в сырье вводят алкены (этилен, гексилен и другие) в количестве 0,25-2 мас. %.

Перед использованием в процессе катализатор обрабатывают водяным паром при 400-815°C в течение 12-24 ч. дегидратируют в токе воздуха или азота при 200-600°C, сульфидируют при 232-343°C.

Недостатком этого способа является необходимость использования специальных реагентов для поддержания активности катализатора на первоначальном уровне, а также невысокая степень восстановления активности катализатора и вызванная этим необходимость повышения температуры процесса, в результате чего снижается выход депарафинизата за счет увеличения побочных реакций неселективного гидрокрекинга в области повышенных температур.

Наиболее близким к изобретению является способ получения нефтяных масел путем контактирования масляных фракций с восстановленным цеолитсодержащим катализатором гипродепарафинизации.

Согласно этому способу сырье перед каталитической и гидродепарафинизацией вводят в контакт с сорбентом (у = Al₂O₃, глина и т.п.) для удаления компонентов, снижающих скорость диффузии прямоцепочных углеводородов в порах катализатора

(смолы, полициклические ароматические углеводороды) при температуре выше 175°C. дввлении 0,1-21 МПа, объемной скорости подачи сырья 0,1-100 ч⁻¹. Очищенное сорбентом сырье подвергают гидродепарафи- 5 низации при 205-540°С и давлении 0.1-21 МПа в присутствии восстановленного катализатора. После стабилизации гидродепарафинизата "получают депмасло с температурой застывания минус 27°С (вы-, ход 68 мас. %).

Однако известный способ имеет недо-

статочно высокий выход масел.

Целью изобретения является увеличе-

ние выхода масел.

Поставленная цель достигается способом получения масел путем ввода в масляные фракции кислородсодержащего соединения, выбранного из группы фурфуриловый спирт, тетрагидрофуриловый 20 спирт, фурфурол, фенол, в количестве 0,02-0,2 мас. % от исходного сырья и последующего контактирования сырья в восстановленным цеолитсодержащим катализатором гидродепарафинизации при по- 25 вышенных температуре и давлении.

Способ осуществляют следующим об-

В сырье процесса гидродепарафинизации перед контактированием его с катализатором вводят, кислородсодержащее соединение, выбранное из группы фурфуриловый спирт, тетрагидрофурфуриловый спирт, фурфурол, фенол, величина молекул которых больше размера пор катализатора 35 (5,4-6,3 Å).

Гидродепарафинизацию проводят в присутствии восстановленного в токе водородсодержащего газа (ВСГ) катализатора КДМ-1 состава, мас. %: закись никеля 4.8; 40 динений не вводят. оксид молибдена 10,6; оксид натрия 0,19; цеолит НУ 7,4; цеолит NH4ЦВК 50,0; у-оксид алюминия - остальное.

Процесс ведут при 330-430°C, давлении 3.0–15.0 МПа, объемной скорости под- 45 после 80 ч. ачи сырья 0.5-1.5 ч $^{-1}$ и кратности Прим циркуляции ВСГ 800-1200 нм 3 /м 3 сырья. депарафин

Пример Г. Рафинат фракции 300-460°C западно-сибирской нефти: V50=9.29 $\text{мм}^2/\text{c}$; V₁₀₀=3.24 $\text{мм}^2/\text{c}$; температура плав- 50 ром добавляют 0.25 мас. % фенола. ления 33°C и ho_{3}^{20} =865,2 кг/м 3 , подвергают гидродепарафинизации в присутствии восстановленного в токе ВСГ катализатора КДМ-1 при 370°С, объемной скорости 1 ч давлении 4,0 МПа.

Перед контактом с катализатором в сырье вводят 0,2 мас.% фурфурилового спирта.

После стабилизации гидродепарафинизата получают депмасло температурой застывания минус 30°C (выход 72,9 мас.%) после 6 ч и минус 28°С (выход 73 мвс.% после 80 ч.

Пример 2. Сырье подвергают гидродепарафинизации на катализаторе и в условиях примера 1.

Перед контактом с катализатором в сырье вводят 0,1 мас. % фурфурола. После стабилизации гидродепарафинизата получают депмасло с температурой застывания минус 29°C (выход 73.1 мас. %) после 6 ч и минус 27°C (выход 73.2 мас.%) после 80 ч.

Пример 3. Сырье подвергают гидродепарафинизации на катализаторе и в усло-

виях примера 1.

Перед контактом с катализатором в

сырье вводят 0,02 мас.% фенола.

После стабилизации гидродепарафинизата получают депмасло с температурой застывания минус 27°C (выход 72,8 мас.%) после 6 ч и минус 26°C (выход 72,9 мас.%)

Пример 4. Сырье подвергают гидродепарафинизации на катализаторе и в условиях примера 1.

Перед контактом с катализатором в сырье вводят 0,01 мас.% фурфурилового

После стабилизации гидродепарафинизата получают депмасло с температурой застывания минус 24°С (выход 70,2 мас.%) после 6 ч и минус 22°C (выход 70,8 мас.%) после 80 ч.

Пример 5 (сравнительный). Сырье подвергают гидродепарафинизации на катализаторе и в условиях примера 1. Однако в сырье добавки кислородсодержащих сое-.

После стабилизации гидродепарафинизата получают депмасло с температурой застывания минус 24°C (выход 69.8 мвс.%) после 6 ч и минус 21°C (выход 68,1 мас.%

Пример 6. Сырье подвергают гидродепарафинизации на катализаторе и в условиях примера 1..

В сырье перед контактом с катализато-

После стабилизации гидродепарафинизата получают депмасло с температурой застывания минус 29°C (зыход 73,0 мас.%) после 6 ч и минус 27°C (выход 73,1 мас.%) после 80 ч.

Таким образом, предлагаемый способ позволяет повысить выход целевого продукта от 68,0 до 73,2 мас.%.

Введение добавки более 0,2 мас. % неэффективно, поскольку ведет к перерасходу растворителя (пример 6).

Введение добавки менее 0,02 мас. % на сырье не приводит к положительному эф- 5 фекту (пример 4).

Формула изобретения фурфуриловый спирт, тетрагидро спирт, фурфурол, фенол, в коли тировония масляных фракций с восстанов- 10 -0,2 мас. % от исходного сырья.

ленным цеолитсодержащим катализатором гидродепарафинизации при повышенных температуре и давлении, о т л и ч а ю щ и йсс я тем, что, с целью повышения выхода целевых продуктов, в исходное сырье перед контактированием вводят кислородсодержащее соединение, выбранное из группы: фурфуриловый спирт, тетрагидрофуриловый спирт, фурфурол, фенол, в количестве 0,02 —0,2 мас. % от исходного сырья.

Составитель Н. Королева Техред М.Моргентал

Корректор Т. Палий

Заказ 4272

Редактор Н. Рогулич

Тираж

Подписное

ВНИИПИ Государственного комитета по изобретениям и открытиям при ГКНТ СССР 113035, Москва, Ж-35, Раушская наб., 4/5